

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-291668

(43) Date of publication of application: 18.12.1987

(51)Int.CI.

G03G 9/08

G03G 9/08

(21)Application number: 61-135816

(22)Date of filing:

11.06.1986

(71)Applicant: KAO CORP

(72)Inventor: NISHIKAWA HIDEYO

TANAKA SHINGO

## (54) ELECTROPHOTOGRAPHIC DEVELOPER COMPOSITION

## (57)Abstract:

PURPOSE: To reduce effect of circumstantial humidity and to enhance durability by incorporating a positive electrification controller in a specified thermoplastic polyester resin having at least one kind of trivalent or higher polyvalent polyfunctional compound as structural units.

CONSTITUTION: The thermoplastic polyester resin having at least one kind of trivalent or higher valent polyfunctional compound as the structural units, and an acid value of ≤5mgKOH/g, and a hydroxyl value of ≤ 60mgKOH/g contains the positive electrification controller. As the polyol monomers to be used for constituting the polyester, ethylene glycol as well as trivalent and higher polyvalent monomers are enumerated. As the polybasic acid monomers to be used, a combination of those containing the monomer represented by the formula shown on the right (n being 3 or 4 and R being 1W18C alkyl, alkenyl, or aryl), preferably, in an amount of 2W50mol% of the total

structural acid units, thus permitting image stability to be ensured even under high temperature and high humidity and under low temperature and low humidity.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

## ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭62-291668

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)12月18日

G 03 G 9/08

3 3 1 3 5 1

7381-2H 7381-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

図発明の名称 電子写真用現像剤組成物

②特 願 昭61-135816

②出 願 昭61(1986)6月11日

砂発明者 西

英世

和歌山市西浜1450 花王水軒社宅332号

Ш

和歌山市西浜1450 花王水軒社宅424号

⑪出 願 人 花 王 株 式 会 社

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

②代理人 弁理士 古谷 馨

明細管

1. 発明の名称

電子写真用現像剤組成物

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 熱可塑性樹脂を必須成分とする電子写真用現像剤組成物に於いて、熱可塑性樹脂が3価以上の多官能化合物の少なくとも1種を構成単位として有する、酸価5KOHmg/g以下、水酸基価60KOHmg/g以下のポリエステルであり、且つ正の荷電制御網を含む事を特徴とする電子写真用現像剤組成物。
  - 然可塑性樹脂がピスフェノールAアルキレンオキサイド付加物であるジオール成分と、 次式(1)

で示される化合物とを必須の構成単位として

有するものである特許請求の範囲第1項記載 の電子写真用現像剤組成物。

- 3. 式 (1) で表される化合物の配合割合が酸成分の構成単位中 2 ~50モル%である特許請求の範囲第 2 項記載の電子写真用現像剤組成物。
  - 4. 然可塑性樹脂が、高化式フローテスターによる軟化温度が90℃~150 ℃、流出開始温度と軟化温度との温度差が15℃~50℃のポリエステルである特許請求の範囲第1項記載の電子写真用現像剤組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、電子写真、静電記録、静電印刷などにおける静電荷像を現像する為の現像剤組成物に関し、更に詳しくは正帯電性の現像剤組成物に関するものである。

(従来の技術及び問題点)

従来電子写真法としては、米国特許第2297691 号、第2357809 号明細数等に記載されている如 く、光導電性絶縁層を一様に帯電させ、次いで その層を露光せしめ、その露光された部分上の 電荷を消散させる事によって電気的な潜像を形 成し、更に該潜像にトナーと呼ばれる審にとっ た電荷をもった微粉末を付着せしめる事によっ て可視化させ(現像工程)、得られた可視像を 転写紙等の転写材に転写せしめた後(転写工程)、 加然、圧力或いはその他適当な定着法によって 永久定者せしめる(定者工程)工程からなる。

この様にトナーは単に現像工程のみならず、 転写工程、定着工程の各工程に於いて要求され る機能を備えていなければならない。

所で、近年電子写真方式を用いた、複写機、 プリンター等の感光体として、従来の無機系 (アモルファスセレン合金、硫化カドミウム等) 以外に有機系の感光体を用いたものが増加して 来ている。これは、有機系感光体の作製の容易 さ、コストの安さ、無害性等によるものである。

そして、有機系の感光体の大部分はその性質

上トナーとして正の荷電性を有する物が必要で

あり、また、無機系感光体を使用していても反 転現像を行うレーザービームプリンター等の増 加により、高性能な正荷電性トナーの開発が切 望されている。

従来この種のトナーとしては、荷電的にほぼ中性に近いスチレンーアクリル共重合体に代表されるピニル系樹脂やエポキン樹脂をバイズ制脂やエポキン樹脂をがったものか、製造上の容易さ等の理由により使用されてきた。これらの樹脂では、サーとしての重要なが性である耐オフセット性、耐ブロッキング性、低温を有性、耐塩化ビニル移行性等、全て満足するものは得られていない。

即ち、スチレンーアクリル共重合体に代表されるビニル系樹脂の場合、耐オフセット性を向上しようとすれば、樹脂の軟化点や架橋密度を上げざるをえなくなり低温定着性が犠牲となる。また逆に低温定着性を追求すれば耐オフセット

性、耐プロッキング性に支障を来す様になる。 また、スチレンーアクリル共重合体の溶解度パ ラメーターが、塩化ビニル等に含まれている可 塑剤(ジオクチルフタレート等)の溶解度パラ メーターと近い為に、可塑剤のトナー側への移 行が起こり、塩化ビニルシート等に保存されて いるコピー画像の汚染原因となっている。

エポキシ樹脂を用いた場合、耐塩化ビニル移 行性はあるが、単独では耐オフセット性、低温 定者性の向上は非常に難しく、特にヒートロー ルタイプの定者機を用いた装置では使用に耐え ない。

これらの欠点に対しては、従来より改良が試 みられているが、根本的な解決には到っていな い。

一方、分子量分布が広く、耐オフセット性、低温定者性、耐プロッキング性、耐塩化ビニル移行性等の要求特性をバランス良く満たすバイングー樹脂としてポリエステルが注目されている。ここでポリエステルの荷徴性とその酸価と

の関係をみた場合ほぼ比例関係にあり、酸価が 高くなれば、樹脂の負の荷電性も大きくなる事 がわかっている。特開昭57 - 37353 号、特開昭 57 - 109825号公報等に記載されているポリエス テルは架橋構造をもち、比較的高めの酸価を有 しているため荷電制御剤を使用しなくても十分 な負の荷電性をもつ優れたパインダー樹脂であ る。



粒子が生成し、画像信号の無い所にもトナーが 付着するいわゆる地カブリ現象が発生する。ま た、多量のニグロシン染料等を用いると、 観水 性を有するため環境の湿度により帯電量が変化 し、画質が低下する。またニグロシンに不適合で は一般に着色が強く、カラートナーに不適合で ある等の欠点がある。

また一方、複写機の汎用性が高まるにつれ苛酷な条件に、例えば高温高湿又は低温低湿の条件下に設置される事が多く、その様な苛酷な条件に於いても通常の環境に於けると同様の鮮明な画像が得られる事が必要不可欠となっている。

しかるにトナーは通常の条件下では好ませい 帯電量また絶縁抵抗等、好ましい電気の特性を 有しているにも拘らず、高温多湿と低温の 下ではそれらが大きく変動し結果的に画像の 化が生じる事が少なくない。例えば低温の等 ではは随像度が低下し逆に高温ででは でははなり、著しい場合には黒ベタ部の とないの抜けとなる現象が発生する。ポリマー末

本発明の他の目的は、ヒートローラー定着方式に於いてオフセット防止剤を添加する事なく オフセットが防止され、且つより低い定着温度 で定着できる現像剤を提供する事にある。

本発明の他の目的は、フラッシュ定者法やオープン定者法に於いてより短時間でまた低エネルギーで定着できる現像剤を提供する事にある。

本発明の他の目的は、流動性が良く、プロッキングの生じない且つ寿命の長い(劣化し難い)現像剤を提供する事にある。

本発明の他の目的は、現像剤製造時に混錬性、 粉砕性の良い現像剤を提供する事にある。

本発明の他の目的は、塩化ビニル等のシート やファイルと接触しても画像が汚染されない現 像剤を提供する事にある。

(問題点を解決するための手段)

本発明者等は前記の目的を達成する為鋭電研究の結果本発明に到達した。

即ち本発明は、熱可塑性樹脂を必須成分とす る電子写真用現像剤組成物に於いて、熱可塑性 端に親水性であるカルボキシル基、ヒドロキシル基をもっているポリエステルでは、それらの 濃度、即ち酸価、水酸基価が高すぎると上記の 様な環境の影響を受けやすい場合もある。

従ってあらゆる環境下にて通常の環境条件と 全く変わらない鮮明な画像が得られるトナーが 要求されている。

〔発明の目的〕

本発明は以上の様な背景のもとになされたものであって、その目的は電子写真用現像剤において、中性に近い荷電性を有するトナーバインダー樹脂を用いて、鮮明でカブリのない画像形成するトナーを提供することにあり、更に詳細には上述した欠点を改良した環境の温度の影響が極めて小さく、耐久性に優れた正の荷電性を有するトナーを提供する事にある。

本発明の他の目的は、ヒートローラー定着方式に於いてオフセット防止液を塗布する事なく オフセットが防止され、且つより低い定着温度 で定着できる現像剤を提供する事にある。

樹脂が3個以上の多官能化合物の少なくとも1種を構成単位として有する、酸価 5 KOlleg/g 以下、水酸基価60KOlleg/g 以下のポリエステルであり、且つ正の荷電制御剤を含む事を特徴とする電子写真用現像剤組成物に係わるものである。

本発明におけるボリエステルを構成してはは、
3 価以上の多官能モノマーも含めがリコール、ジェチレングリコール、リエチレングリコール、1.2 ープロピレングリコール、1.4 ーフェナーンル、水器をはスフェノールをあいます。
1.6 ーへ・エチレンが、カール、ボオフェノールをあい、ボオフェノールをあい、ボオフェノールをあい、ボオフェノールをあい、スポオフェノールをあい、スポオフェノールをあい、スポオフェノールをいい、又はソルビトール、1.4 ーソルにクン、3.6 ーへキサンティール、1.1 ーフィール、1.1 ーソルにより、3.6 ーへキサンティール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィール、1.1 ーフィース・3.6 ーへキャンティールを含めることを含めている。

ペンタエリスリトール、ジベンタエリスリトール、トリベンクエリスリトール、1.2.4 ープタントリオール、1.2.5 ーペンタントリオール、グリセロール、ジグリセロール、2ーメチルプロパントリオール、2ーメチルー1.2.4 ープタントリオール、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、1.3.5 ートリヒドロキシベンゼン、その他の三価以上の多価アルコールを挙げることができる。

これらのモノマーのうち特に、ピスフェノールAアルキレンオキシド付加物を主成分モノマーとして用いた系が良好な結果を示した。

ビスフェノールAアルキレンオキシド付加物を構成モノマーとして用いた場合、ビスフェノールA骨格の性質上比較的高めのガラス転移点のポリエステルが得られ、耐ブロッキング性が良好となる。また、ビスフェノールA骨格の両側のアルキル基の存在がポリマー中でソフトセグメントとして働き低温定着性が良好となる。

本発明に於けるポリエステルを構成している

カルポン酸を挙げることができる。

ここで述べているアルキル、アルケニル又はアリールエステルの具体例としては、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸を例に取れば、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリメチル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリニーブチル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリーブチル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリーオクチル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリーオクチル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリーオシル、1.2.4 ーベンゼントリカルボン酸トリス(4 ーイソプロピルベンジル)等がある。

これらのモノマーのうち3価以上のカルボン 酸又はその無水物を多量に用いた場合、酸価を 5 KOHmg/g 以下に保持しようとすれば、樹脂製 造時に、ゲル化等の危険性が生じ、注意を要する。

また、これらのモノマーのうち、特に次式(1)

モノマーのうち、酸モノマーとしては3個以上 の多官能モノマーも含めて、例えばマレイン酸、 フマール酸、シトラコン酸、イタコン酸、グル タコン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタ ル酸、シクロヘキサンジカルボン酸、コハク酸、 アジピン酸、セパチン酸、アゼライン酸、マロ ン酸、又はn-ドデセニルコハク酸、n-ドデシル コハク酸等のアルケニルコハク酸類もしくはア ルキルコハク酸類、これらの酸の無水物、アル キルエステル、その他の二価のカルボン酸、そ して1.2.4 -ベンゼントリカルポン酸、2.5.7 - ナフタレントリカルボン酸、1,2,4 - ナフタ レントリカルボン酸、1,2,4 - プタントリカル ポン酸、1,2.5 - ヘキサントリカルポン酸、1, 3 - ジカルボキシルー 2 - メチルー 2 - メチレ ンカルボキシプロパン、テトラ (メヂレンカル ポキシル) メタン、1.2.7.8 - オクタンテトラ カルボン酸、エンポール三量体酸、及びこれら の無水物、アルキルエステル、アルケニルエス テル、アリールエステル、その他の三価以上の

(1) (COOR). ... (1)

で衷されるモノマーを併用した系が良好な結果 を示す。

(1)式のモノマーはエステル交換反応により反応が進行するので、樹脂の酸価とは無関係に(即ち低酸価のままでも)高分子量化及び架橋構造の導入が出来るわけである。

(1)式のモノマーの配合割合は酸成分の構成単位中2~50モル%が良好である。2モル% 未満では十分な架橋構造が得られず、耐オフセット性が改善されなくなる。50モル%より多くなると樹脂製造時にゲル化等の危険性が生じる。

次に本発明における正の荷電性を持ったトナーに用いられるポリエステルは、その性質上、酸価を 5 KOHme/e 以下にする必要があり、 5 KOII ms/8を超える場合は、樹脂そのものの負の荷電

性が強くなり使用が困難となる。

また水酸基価が60K0Hmg/g を超える場合は必然的に低分子量となり耐オフセット性、耐ブロッキング性等に支障をきたす様になる。

次にトナーの重要な要求特性である熱特性を 満たす為には、それに用いられる樹脂は、少な くとも1種の3価以上の多官能モノマーを用い て架橋構造とし、高化式フローテスター軟化点 が90で~150 で、流出開始温度と軟化点との温 度差が15℃~50℃である耶が好ましい (ここで 用いた高化式フローテスターとは、樹脂等の溶 融挙動が各温度で簡単に再現性良く測定出来、 トナー用、バインダー樹脂の評価には非常に有 効な装置である)。3価以上の多官能モノマー 即ち架橋剤を用いなければ、耐オフセット性に 支障をきたす。又、軟化点が90で未満では耐オ フセット性、耐プロッキング性に、また150 で を超えると低温定着性に支障をきたす。また、 同様に流出開始温度と軟化点との温度差が15℃ 未満では耐オフセット性、耐ブロッキング性に、

プラック法、ファーネスプラック法、ランププ ラック法等により製造される各種のカーポンプ ラック、カラートナーの場合銅フタロシアニン、 モノアゾ系顔料 (C.I. Pigment Red 5. C.I. Pigment Orange 36, C.I. Pigment Red 22) . ジスアゾ系朗料 (C.I. Pigment Yellow 83) 、 アントラキノン系顔料(C.I. Pigment Blue 60)、 ジスアゾ系顔料 (Solvent Red 19) 、ローグミ ン系染料 (Solvent Red 49) 等があり、これら を該熱可塑性樹脂と正の荷電制御剤と共にボー ルミル等により充分に均一分散した後、ニーダ - にて溶融混練し冷却後粉砕し、平均粒径 5 ~ 15μの着色粉体即ちトナーとして使用される。 佐式二成分系現像剤として該トナーを不定形キ ャリアー、フェライト系コートキャリアー、真 球コートキャリアー等の磁性粉体と適量プレン ドし現役剤として用いられる。

また、現像機構上又は画像を向上せしめる目的の為、磁性微粉体をトナー中に含有せしめる 事ができる。該磁性粉体としてはフェライト、 また50℃を超えると低温定着性に支障をきたす。

本発明に於ける正の荷電制御剤としては低分子化合物から高分子化合物(ポリマーも含む)まで特に制限はない。例えば、ニグロシン系の染料である「ニグロシンベースEX」、「オイルブラックBS」、「オイルブラックSO」(以上、オリエント化学社製)や、トリフェニルメタン系染料、4級アンモニウム化合物、アミノ基を有するビニル系ポリマー等が挙げられる。

本発明の電子写真用現像剂組成物中の正の荷電制御剤の含有量は熱可塑性樹脂100 重量部に対し、0.1 ~8.0 重量部が好ましく、更に好ましくは0.5 ~3.0 重量部である。但し、正の荷電制御剤がアミノ基を有するビニル系ポリマーの場合はより多量に用いても差支えない。

本発明に於ける電子写真用現像剂は通常の方 法によって製造される。

また、本発明に於いて使用する事のできる着 色剤として例えば黒色トナーの場合サーマルプ ラック法、アセチレンプラック法、チャンネル

マグネタイト等強磁性を示す元素を含む合金あるいは化合物を挙げることができ、該磁性体は平均粒径0.05~1 μの微粉末の形で熱可塑性樹脂中に30~70重量%の量を分散せしめ用いる耶ができる。

また、本発明に係るトナー中に含有される公 知の特性改良剤として、オフセット防止剤、流 動化剤等があるが、適宜用いても何ら本発明を 阻害するものではない。

尚、本発明に於けるポリエステル樹脂の酸価、 水酸基価はJIS K 0070の方法に準じて測定され る。但し樹脂が溶媒に溶解し難い場合はジオキ サン等の良溶媒を用いても差し支えない。

また、木発明で使用している商化式フローテスターについてはJIS K 7210に概略が記載されているが、木発明では具体的に、高化式フローテスター軟化温度は第1図に示す如き、高化式フローテスター(島津製作所製)を用いて1 cd の試料3を昇温速度6 ℃ / min で加熱しながら、プランジャー1により20kg/cm²の荷瓜を与え、



直径 I nm、長さ 1 nmのノズル 4 を押し出すようにし、これにより、第 2 図に示すような当該フローテスターのプランジャー降下量(流れ値)ー温度曲線を描きその S 字曲線の高さを h とするとき h / 2 に対応する温度を軟化温度としたものであり、また流出開始温度は、樹脂が溶融し始めそれによりプランジャーが降下し始めた時の温度とした。

#### ·(実締例)

以下、本発明の実施例について述べるが、本 発明はこれらの例に限定されるものではない。

尚、実施例に示す組成割合は特に明示しない 限り重量部を表す。

### 製造例1 (樹脂Aの製造)

ポリオキシプロピレン(2.2)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル)プロパン	740 g
ポリオキシエチレン(2.2)-2,2-ピス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン	300 g
テレフタル酸ジメチル	466 g
イソドデセニル無水コハク酸	80 g
1.2,4-ベンゼントリカルポン酸 トリn-ブチル	114 g

129.5 で、渡出開始温度98でであった。 製造例 3 (樹脂Cの製造)

ポリオキシプロピレン(3.2)-2.2-ビス (4-ヒドロキシフェニル)プロパン	1224 g
テレフタル酸	398 g
n-ドデシル無水コハク <b>彼</b>	80 g
1.2.4.5 ベンゼンテトラ カルボン酸テトラメチル	93 g

以上の物質を通常のエステル化触媒と共に製造例1と同様の装置、同様の処法にて反応を進めた。

得られた樹脂は、酸価3.5KOHme/e、水酸基価43.0 KOHme/e、高化式フローテスター軟化温度140.5 で、流出開始温度108 でであった。

# 製造例 4 (樹脂Dの製造)

ボリオキシプロピレン(2.2)-2,2-ピス (4-ヒドロキシフェニル)プロパン	1050 g
イソフタル酸	374 g
1,2,4-ベンゼントリカルボン酸 トリメチル	151 g
グリセリン	15 g
以上の物質を適常のエステル化触媒と	共に製

以上の物質を通常のエステル化触媒と共にガラス製 2 ℓ の 4 つロフラスコに入れ、温度計、ステンレス製攪拌棒、流下式コンデンサー及び窒素部入管を取りつけ、電熱マントルヒーター中で窒素気流下、前半210 ℃常圧、後半210 ℃波圧にて攪拌しつつ反応を進めた。

得られた樹脂は、酸価2.3KOHmg/g、水酸基価28.0 KOHmg/g、高化式フローテスター軟化温度135.7 で、流出開始温度102 でであった。

## 製造例2 (樹脂Bの製造)

ポリオキシブロピレン(2.2)-2,2-ピス		
(4-ヒドロキシフェニル) プロパン	1050	g
フマール酸	298	g
1,2,4-ベンゼントリカルボン酸 トリ2-エチルヘキシル	156	g
メチルハイドロキノン	0.	5 g

以上の物質を製造例 1 と同様の装置を用い、 前半185 で常圧、後半210 で減圧にて反応を進 めた。

得られた樹脂は、酸価1.8KOHang/g、水酸基価33.5 KOHang/g、高化式フローテスター軟化温度

遺例1と同様の装置、同様の処法にて反応を進 めた。

得られた樹脂は、酸価4.7KOIImg/g、水酸基価37.0 KOHmg/g、高化式フローテスター軟化温度135.7 で、流出開始温度100 でであった。

製造例 5 (樹脂Bの製造、比較用)

製造例 1 の1.2.4-ベンゼントリカルボン酸トリn-プチルを1.2.4-ベンゼントリカルボン酸58 g に変えた以外は全く同様の処方にて反応を開始した。酸価を追跡しながら反応を進めたが、酸価が15 KOIImg/g 近くなると、樹脂の粘度が急酸に高くなり、最終的にゲル化した。なお、念の為酸価を測定した所、13.0 KOIImg/gであった。製造例 6 (樹脂ドの製造、比較用)

ポリオキシプロピレン(2.2)-2.2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン 1070 g イソフタル酸 97 g テレフタル酸ジメチル 470 g

以上の物質を通常のエステル化触媒と共に製造例1と同様の装置、同様の処法にて反応を進めた。

得られた樹脂は、酸価2.7KOHmg/g、水酸基価 20.1 KOHmg/g、高化式フローテスター軟化温度 138.8 で、流出開始温度115 でであった。

製造例7 (樹脂Gの製造、比較用)

製造例 2 の1, 2, 4-ベンゼントリカルボン酸トリ2-エチルヘキシルを1, 2, 4-ベンゼントリカルボン酸55 g に変えた以外は全く同様の処方にて反応を進めた。

得られた樹脂は、酸価19.5KOHmg/g 、水酸基価37.2 KOHmg/g、高化式フローテスター軟化温度133.2 ℃、流出開始温度102 ℃であった。 実施例1~4及び比較例1~4

下記組成の材料をボールミルで混合後、加圧 ニーダーにて溶融混練し、冷却後、通常の粉砕 ・分級工程を経て平均粒径11mのトナーを調製 した。

<組成>

実施例1

提 lie A

89部

カーボンブラック「カーボンプラック#44 (三菱化成社製)」 6部

-用スチレン-アクリル共重合樹脂(架橋 タイプ、高化式フローテスター軟化温度 130.2 で)に変える以外は全く同様。

## 比較例 4

実施例1における樹脂Aをエポキシ樹脂 「エピコート1007(油化シェル社製)」に 変える以外は全く同様。

以上の実施例1~4で得られたトナーをそれぞれトナー1~トナー4とし、比較例1~4で得られたトナーをそれぞれ比較トナー1~比較トナー4とする。

以上のトナー各々39gと樹脂被覆された鉄粉1261gと流動化剤7gとを混合して現像剤を調製し、それぞれの現像剤の摩擦帯電量をプローオフ法にて測定した。そして、市販の電子写真複写機(感光体は有機系感光体、定着ローラーの回転速度は255 mm/sec 、定着装置中のヒートローラー温度を可変にし、オイル塗布装置を除去したもの)にて画像出しを行った。

定着温度を120 セ~220 セにコントロールし、

荷電制御剤「ニグロシンベースEX (オリエント化学社製)」

ワックス「ピスコール550P (三洋化成社製)」

3部

2部

## 実施例2

実施例1における樹脂Aを樹脂Bに変える 以外は全く同様。

### 実施例3

実施例 1 における樹脂 A を樹脂 C に変える 以外は全く同様。

### 実施例 4

実施例1における樹脂Aを樹脂Dに変える 以外は全く同様。

#### 比较例 1

実施例 1 における樹脂 A を樹脂 F に変える 以外は全く同様。

#### 比較例 2

実施例1における樹脂 A を樹脂 C に変える 以外は全く同様。

#### 比較例3

実施例1における樹脂Aをトナーパインダ

画像の定着性、オフセット性を評価した結果を 表1に示す。

ここでの最低定着温度とは底面が15mm×7.5mmの砂消しゴムに 500gの荷重を載せ、定着機を通して定着された画像の上を5往復こすり、こする前後でマクベス社の反射濃度計にて光学反射密度を測定し、以下の定義による定着率が70%を越える際の定着ローラーの温度をいう。

# 定着率 = こすった後の像濃度 こする前の像濃度

また、保存安定性については、各トナーを50 で、相対温度40%の条件下で24時間放置したと きの凝集の発生の程度を評価した。その結果も 表1に示す。

また、耐塩化ビニル移行性については、定着 後の画像を塩化ビニルシートにはさみ100 g/cd の荷重を与え40での下、1週間放置した時の画 像及び塩化ビニルシートの汚染状態を評価した。 その結果も表1に示す。

また、環境安定性については、高温高温(35



で、85%RH) 及び低温低湿(10で、15%RH) で の画像安定性について評価した。その結果も表 1 に示す。

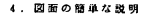
镹

i

トナー	摩擦带電量 (死/E)	段低定者温度 (で)	低温オフセット 消滅温度 (で)	高温オフセット 発生温度 (で)	保存安定性	耐塩化ビニル 砂 行 性	原境安定性
ኑ ታ — 1	+14.2	154	147	220 <	良好	汚染なし	连 好
ト ナ ー 2	+13.8	155	145	220 <	良好	汚染なし	良好
h + - 3	+15.5	152	145	220 <	及好	汚染なし	良好
h + - 4	+14.0	158	148	220 <	良好	汚染なし	良好
比較トナー1	+14.4	152	148	155	<del>የ</del> ቀይ	わずかに汚染	良好
比較トナー 2	+ 2.1	¥9160 °	\$5150 ·	¥9220 < °	良好	汚染なし	<b>•</b>
比較トナー 3	+15.0	185	170	210	やや良	はげしい汚染	不可
比較トナー4	+ 13.0	163	155	160	やや良	汚染なし	不可

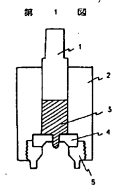
注)。:比較トナー2については、トナーの徘徊量が低すぎる為、鮮明な頑像が得られず、正確な数値 及び評価は得られていない。

# 特開昭62-291668(9)

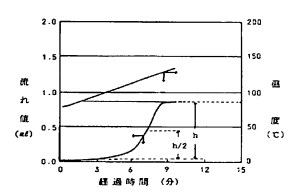


第1図は高化式フローテスターの要部を示す 略示断面図、第2図はフローテスターのプラン ジャー降下量(流れ値) - 温度曲線である。

- 1…プランジャー
- 2 …シリンダー
- 3 … 試料
- 4…ノズル
- 5 …ノズル押え



第 2 図



出願人代理人 古 谷 型